©Derwent Information

Antimicrobial c mpsn. comprising microencapsulated antimicrobial agent - with capsule wall comprising crosslinked collagen and glycos-amino-glycan, used as body deodorant and skin bactericide

Patent Number: EP-423002

International patents classification: A61K-007/32 A61K-009/50 A61K-009/52

EP-423002 A Antimicrobial compsn. for application to the skin comprises microcapsules contg. an antimicrobial agent, the improvement being that microcapsule wall comprises collagen and glycosa-minoglycane (I) crosslinked with a crosslinking agent (II). Pref., the collagen is an atelocollagen. (I) is chondroitone-4-, dermatane- and heparane-sulphates. (II) is an acid dihalide esp. sebacoyl dichloride. The

microcapsules contain an oil and a water insol. antimicrobial agent, the oil being pref. a fatty acid ester. They also contain triclosan and a triglyceride of

USE/ADVANTAGE - Body deodorant and skin bactericide. The microcapsules release their active principle in presence of the skin microorganisms that the caprylic and capric acids.

EP-423002 B Antimicrobial compsn. for application to the skin, comprising microcapsules contg. an antimicrobial agent, characterised in that the wall of the

said microcapsules consists of collagen and of glycosaminoglycan which are crosslinked using a crosslinking agent. (Dwg.0/0) US5169631 A Topical antimicrobial compsn. with sustained activity comprises microcapsules (MC) contg. an antimicrobial agent (AMA) to maintain

cutaneous antisepsis, the walls of MC being made of collagen (CG) and glycosaminoglycan (GG) crosslinked using a crosslinking agent. CG is pref. atelocollagen and GG is chondroitin 4-sulphate, dermatansulphate or heparansulphate. The crosslinking agent is an acid dichloride or sebacoyl dischloride. The microcapsules contain an oil and an antimicrobial agent insol. in water. (The oil is pref. a fatty acid ester) or triclosan and triglyaride or

USE/ADVANTAGE - The compsn. may be used in body deodourants and topical disinfectants. The compsn. is also useful for applicn. to wounds or mild burns and hgas sustained activity. It is also useful in cosmetics and dermatology. (Dwg.0/0)

Patentee & Inventor(s):

Patent assignee : (CSCS-) CS

(CARE-) LAB CARE SYSTEM

Inventor(s): RASE D; SALHI A

Publication data:

Patent Family: EP-423002 A 19910417 DW1991-16 * AP: 1990EP-0402775 19901005 DSR: AT BE CH DE ES GB GR IT LI

LU NL SE FR2652741 A 19910412 DW1991-27 AP: 1989FR-0013212

19891010 US5169631 A 19921208 DW1992-52 A61K-007/32 4p AP:

1990US-0595286 19901010 EP-423002 B1 19941214 DW1995-03 A61K-007/00 Eng 9p AP: 1990EP-0402775 19901005 DSR: AT BE CH DE DK ES GB GR

IT LI LU NL SE DE69015102 E 19950126 DW1995-09 A61K-007/00 FD: Based

on EP-423002 AP: 1990DE-6015102 19901005; 1990EP-0402775

ES2065506 T3 19950216 DW1995-13 A61K-007/00 FD: Based on EP-423002 AP: 1990EP-0402775 19901005

Priority nº: 1989FR-0013212 19891010

Covered countries: 15 Publications count : 6

Cited patents: JP01123626; JP01168337 2Jnl.Ref; 02Jnl.Ref

• Derwent codes :

Manual code: CPI: A03-C01 A12-V04C

A12-W05 D08-B09A

Update codes :

Basic update code :1991-16 Equiv. update code: 1991-27; 1992-52;

1995-03; 1995-09; 1995-13

 Accession codes : Accession No : 1991-111482 [16] Sec. Acc. nº CPI : C1991-047881

Derwent Classes: A96 D22

.



Europäisches Patentamt
European Pat nt Office
Office européen des brevets



11 Numéro de publication:

0 423 002 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 90402775.2

2 Date de dépôt: 05.10.90

(1) Int. Cl.⁵: **A61K 7/00**, A61K 7/32, A61K 9/52

Priorité: 10.10.89 FR 8913212

Date de publication de la demande: 17.04.91 Bulletin 91/16

Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES GB GR IT LI LU NL SE

Demandeur: LABORATOIRES CARE SYSTEM 33 bis, Avenue Edouard Vaillant F-92109 Boulogne Billancourt(FR)

Inventeur: Rase, Didier
 49 Bd de Montmorency
 F-75016 Paris(FR)
 Inventeur: Salhi, Ali
 639, rue de Valène
 F-34980 Saint Gely du Fesc(FR)

Mandataire: Le Guen, Gérard et al CABINET LAVOIX 2, place d'Estienne d'Orves F-75441 Paris Cédex 09(FR)

© Composition antimicrobienne pour application sur la peau, applications comme déodorant corporel et bactéricide cutané.

© La présente invention concerne une composition antimicrobienne pour application sur la peau comprenant des microcapsules contenant un agent antimicrobien, caractérisée en ce que la paroi desdites microcapsules est constituée de collagène et de glycosaminoglycane réticulés au moyen d'un agent réticulant.

La composition antimicrobienne de l'invention peut être appliquée comme déodorant corporel et comme bactéricide cutané.

EP 0 423 002 A1

La présente invention concerne des compositions antiseptiques déodorantes qui sont destinées à être appliquées sur la peau, qui possèdent une activité modulable et prolongée et qui contiennent un agent antimicrobien inclus dans des microcapsules, dont la paroi est constituée de collagène et de glycosamino-glycane réticulés.

On sait que la flore cutanée est très variée, aérobie ou anaérobie, composée notamment de staphylocoques epidermidis, aureus et autres microcoques, de corynébactéries aérobies, d'entérobactéries comme Escherichia coli, Klebsiella, Proteus ou de propionobactéries, dans des proportions relatives dépendant de la localisation anatomique, comme mentionné, par exemple, par J. Fleurette dans la Revue du Praticien -30-(51) p. 3471-3480 (1980).

On a montré, par ailleurs, que l'odeur de transpiration, en particulier celle des aisselles, était due à l'action de microorganismes sur la sueur, celle-ci ne comportant pas, au moment de la sécrétion, de composés malodorants. On peut se référer par exemple, aux articles de J. J Leyden et coll. dans J. of Investigative Dermatology 77 413-416 (1981), de J.N. Labows dans J. Soc. Cosm. Chem. 33 193-202 (7/1982) ou de Seminars in Dermatology 1 (2) 143-148 qui étudient la nature des microorganismes à l'origine des odeurs désagréables de transpiration; les bactéries Gram - et les propionobactéries ne sont pratiquement pas à l'origine de ces odeurs, tandis que les corynébactéries et autres diphtéroïdes aérobies y sont toujours associés, ainsi qu'à un degré moindre les microcoques.

Aussi, introduit-on maintenant couramment dans les compositions déodorantes corporelles des agents antimicrobiens qui, en inhibant la proliféra tion bactérienne, suppriment la formation des produits malodorants résultant de la décomposition de la sueur.

L'utilisation d'agents antimicrobiens en dermatologie et en hygiène corporelle est aussi nécessaire.

Par ailleurs, on sait que la microencapsulation des principes actifs pharmaceutiques et cosmétiques dans des membranes à base de polymères hydrosolubles ou biodégradables est fréquemment utilisée pour augmenter la stabilité du produit, masquer une odeur ou un goût, ou encore pour prolonger la durée d'action de la composition.

Les microcapsules, selon l'invention, libèrent leur principe actif essentiellement en présence des microorganismes de la peau qu'il doit combattre. En effet, la paroi des microcapsules est dégradée sous l'action des enzymes protéolytiques sécrétées par la flore cutanée.

Les compositions selon l'invention sont utiles ainsi dans des compositions déodorantes à activité prolongée.

Elles sont, en outre, utiles dans des compositions antiseptiques cutanées à effet rémanent, qui peuvent être appliquées au niveau des plaies superficielles ou des brûlures légères.

La présente invention a ainsi pour objet une composition antimicrobienne pour application sur la peau comprenant des microcapsules contenant un agent antimicrobien caractérisée en ce que la paroi desdites microcapsules est constituée de collagène et de glycosaminoglycane réticulés au moyen d'un agent réticulant.

La paroi des microcapsules est constituée essentiellement de collagène et plus particulièrement d'atélocollagène, ainsi que d'un glycosaminoglycane naturel, comme les chondroïtines sulfates, mucopolysaccharides extraits de la cloison nasale d'ovin, les dermatanes sulfates ou les héparanes sulfates.

L'atélocollagène est un collagène partiellement déréticulé par traitement enzymatique comme décrit dans la demande de brevet FR-A-2 622 104; ce collagène plus soluble ne comporte plus de terminaison télopeptidique.

L'agent réticulant est de préférence un dichlorure d'acide, par exempe le dichlorure de sébacoyle, le dichlorure de téréphtaloyle et le dichlorure d'adipoyle, ou un diisocyanate, par exemple le tolydiisocyanate.

Parmi les agents antimicrobiens couramment utilisés pour assurer l'antiseptie cutanée, on utilisera, de préférence, des composés pratiquement insolubles dans l'eau qui seront introduits dans les microcapsules sous forme d'une solution ou suspension huileuse. Parmi les agents antimicrobiens convenables, on peut citer les carbanilides -comme le cloflucarban, le triclocarban-, les phénols -comme l'hexachlorophéne, le triclosan et les parabens-, les nitrofurannes -comme la nitrofurazone -, les imidazoles -comme le clotrimazole et le miconazole-, ou l'acide undécylénique et ses esters.

L'huile peut être une huile végétale, par exemple l'huile de ricin, un ester d'acide gras, tel qu'un triester de glycérol, par exemple un triglycéride d'acide caprylique et caprique, un diester de glycol, par exemple le dilaurate de propyléneglycol ou encore un ester d'acide gras ou d'alcool gras par exemple le myristate d'isopropyle et l'acétate d'amyle.

Les microcapsules selon l'invention peuvent être préparées par un procédé classique dit de polymérisation interfaciale. La phase huileuse contenant le principe actif et un agent réticulant du collagène soluble dans ce milieu tel que décrit ci-dessus, est versée sous agitation dans la solution aqueuse de collagène et de glycosaminoglycane, en présence d'une base de telle sorte que le pH soit compris entre 7 et 10.

40

50

5

Suivant la concentration dans le milieu de l'agent de réticulation, les parois des microcapsules sont plus ou moins denses et épaisses. On utilise, en général, les chlorures d'acide à raison de 2 g à environ 10 g/100 g de phase huileuse contenant le principe actif; lorsque la concentration est trop faible, les microcapsules sont poreuses; il appartient au spécialiste de déterminer la concentration convenable par quelques essais préliminaires. La concentration du principe actif dans la phase huileuse est fonction de son activité intrinsèque et de sa solubilité; elle est de préférence comprise entre 10% et 60% en poids. Les microcapsules formées sont séparées par centrifugation ou filtration et elles sont lavées à l'eau.

Elles sont conservées de préférence en suspension dans l'eau, éventuellement en présence d'un conservateur lorsqu'elles ne sont pas utilisées rapidement pour la préparation des compositions déodorantes ou antiseptiques selon l'invention.

Les compositions déodorantes selon l'invention, applicables notamment sous les aisselles ou sur les pieds, peuvent être sous forme de bâtons, de gels ou de poudres ou présentées dans des tubes à bille ou des pulvérisateurs; elles contiendront de 0,1 à 2% en poids de microcapsules, selon l'agent antimicrobien utilisé

Les compositions de l'invention pour l'antiseptie cutanée se présenteront, de préférence, sous forme de crème ou mieux de spray; elles contiendront de 0.5 à 3% en poids de microcapsules.

On peut aussi, pour obtenir un effet immédiat, introduire dans les compositions déodorantes et antiseptiques, une faible quantité d'un agent microbien libre, identique ou non à celui présent dans les microcapsules.

Pour être introduites dans des formulations pour des conditionnements en pulvérisateur sous pression, il est préférable que les microcapsules aient un diamètre de 10 μm, mais elles pourraient avoir jusqu'à 50 μm sans risque de colmater la valve de pulvérisation et dans le cas de gel, crème, baton et autres, on peut utiliser des microcapsules ayant jusqu'à 100 μm.

Les compositions selon l'invention sont préparées de façon classique, avec les excipients couramment utilisés dans ce domaine. Ces compositions sont essentiellement à base aqueuse pour qu'il n'y ait pas, au cours de la conservation, une extraction progressive du mélange situé à l'intérieur des microcapsules par un solvant de l'huile et/ou de l'agent antimicrobien.

Dans ce qui suit, on décrit quelques exemples de compositions déodorantes selon l'invention ainsi que les résultats obtenus avec ces compositions.

30

15

20

Préparation de microcapsules et leur étude

a) Préparation :

On mélange dans un homogénéiseur de type Ultra Turax tournant à 6000 t/ minutes, 40 g de triclosan, et 60 g de triglycérides d'acide caprylique et caprique, vendus par Henkel sous la référence Myritol^R 318, qui se présente sous la forme d'une huile neutre de viscosité faible (30 mPa.s à 20°C environ). On ajoute alors 5 ml de chlorure de sébacoyle et on verse le mélange sous agitation dans une solution aqueuse constituée de 4,8 g d'atélocollagène de 1,8 g de chondroîtine-4 sulfate, de 14.4 g de carbonate de sodium (Na₂CO₃) et de 300 ml d'eau; le pH initial de la phase aqueuse est 9,8; l'agitation est réalisée au moyen d'un agitateur planétaire tournant à 600 t/minutes; elle est maintenue durant I heure avant l'addition d'un même volume d'eau au milieu, où se sont formées les microcapsules. Celles-ci sont séparées du milieu par centrifugation à 2000 t/min.

Après deux lavages par 150 ml d'eau, le dernier culot de centrifugation, qui humide pèse environ 160 g, est mis en suspension dans l'eau à raison de 10g/100 ml, avec éventuellement du Phénonip^R à la concentration de 0,5 g/100 ml (essai A); le Phénonip est un conservateur constitué d'une solution à 30% dans le 2-phénoxyéthanol, d'un mélange d'esters méthylique à butylique d'acide p-hydroxybenzoïque.

D'autres essais ont été effectués dans les mêmes conditions, mais avec seulement 2 ml de chlorure d'acide (essai B) ou 3 ml (essai C).

Les microcapsules ainsi préparées ont un diamètre compris entre 1 et 10 m et contiennent en poids environ 40% de triclosan; elles ne sont pas dégradées en milieu acide, ni par un chauffage à 100°C durant 10 minutes.

55

50

b) Etude de la dégradation des microcapsules

On a mis en contact pendant 24 heures les microcapsules en suspension à 5g/100 ml soit avec une collagénase type II extraite de Clostridium histolyticum, à 37°C et pH 7,6 à la concentration de 1000 U/ml, soit avec une culture de 24 heures de suspension bactérienne, à raison d'1 volume de suspension de microcapsules à 10 g/100 ml pour 9 volumes de culture. Les bactéries étudiées ont été Staphylococcus aureus, Enterobacter cloacae, Serratia marcescens et Proteus vulgaris.

Les microcapsules ont été observées avant et après contact au microscope Leitz Dialux équipé d'un Photoautomat permettant de photographier les vues caractéristiques. On a aussi observé des microcapsules contenant - l'huile, mais pas d'agent antimicrobien, en suspension à 10 g/100 ml dans l'eau contenant 0,5 g/100 ml du conservateur.

Toutes les microcapsules mises en contact avec la collagénase ont éclaté et on n'a observé dans le milieu que des gouttelettes huileuses. L'action des bactéries a été diverse; selon l'état de réticulation de la paroi, et la nature de la bactérie, on a observé un amincissement des parois, leur rupture avec libération du contenu par l'ouverture et déformation de la capsule ou même leur désagrégation; certaines microcapsules n'ont pas été modifiées, mais les germes adhéraient parfois aux parois, formant de petits renflements. 15 L'attaque des parois a été très nette avec E. cloacae et P. vulgaris.

c) Etude de l'activité antibactérienne

10

20

30

35

40

45

Deux souches bactériennes, E. cloacae et P. vulgaris , ont été mises en contact avec les microcapsules de l'essai A; on a aussi observé un témoin conservateur, c'est-à-dire du Phénonip en solution aqueuse à 0,5% et un témoin composé de l'inoculum bactérien dans un bouillon nutritif. Les résultats de ces essais sont mentionnés dans le tableau I ci-dessous; ils montrent que pour les microcapsules, i y a au bout de 6 heures une réduction de 5 à 6 logarithmes décimaux du nombre initial de bactéries, alors qu'après 24 25 heures, il n'y a plus aucun germe survivant; ceci traduit bien une libération progressive du principe actif.

TABLEAU I

Souche	Préparation	Nombre de bactéries survivantes aux temps de contact indiqués (h):			
		0	6	24	
Enterobact- er	Essai A	8,4 x 10 ⁸	5,7 x 10 ³	< 10	
cloacae	Témoin-conservateur Témoin-inoculum	1,2 x 10 ⁹ 1,2 x 10 ⁹	3,7 x 10 ⁹ 3,3 x 10 ⁹	2 × 10 ⁹ 4 × 10 ⁹	
Proteus	Essai A Témoin-conservateur Témoin-inoculum	3,3 x 10 ⁸ 2,9 x 10 ⁸ 2,9 x 10 ⁸	4 x 10 ² 2,3 x 10 ⁹ 6,5 x 10 ⁹	< 10 1 x 10 ¹⁰ 1,9 x 10 ¹⁰	

On donnera ci-après quelques exemples de compositions selon l'invention.

EXEMPLE 1:

On prépare un gel bactéricide selon les techniques classiques ayant la composition suivante :

50		
	carboxypolyméthylène (Carbopol 940)	0,4 g
	silicones hydrosolubles	20 g
	triclosan	0,15 g
	microcapsules de l'essai A	3 g
55	triéthanolamine	0,3 g
	eau	qsp 100 ml

EXEMPLE 2:

On prépare une poudre destinée à être appliquée sur les pieds, comprenant les ingrédients suivants :

alcool céto-stéarylique	2 g
octyl-2 dodécanol	2 g
stéarate de zinc	10 g
mono-undécylénate de glycérol	5 g
microcapsules de l'essai A	3 g
piroctone (sel d'éthanolamine)	0,2 g
polyamide-12 (Orgasol ^R Atochem)	20 g
parfum	0,2 g
talc	qsp 100 g
1	i

20

30

35

5

10

15

EXEMPLE 3:

On prépare une suspension ayant la composition suivante qui est introduite dans des flacons munis d'une pompe à pulvérisation :

polydiméthylcyclosiloxane (Cyclométhicone)*	50 g
Cyclométhicone et diméthicone copolyol (Dow Corning)	25 g
Pareth 1,5-3*(1)	1,5 g
triclosan	0,15 g
acide glycyrrhétinique	1,5 g
microcapsules de l'essai A	3 g
parfum	0,5 g
eau	qsp 100 ml

dénomination CTFA (Cosmetic Toileteries and Fragance Association) (10) éther de polyéthylèneglycol et d'alcool gras en C₁₁ à C₁₄

40

EXEMPLE 4:

On prépare une suspension ayant la composition suivante qui est ensuite introduite avec un gaz propulseur dans des bombes de pulvérisation :

	cocoate de PEG-7 et glycéryle*	7 g
	acide glycyrrhétinique	1,5 g
-	huile de vaseline	40 g
	microcapsules de l'essai B	5 g
	Cyclométhicone*	45,5 g
,	parfum	1 g

55

50

EXEMPLE 5:

On prépare un baton déodorant sans alcool, selon le procédé classique ayant la composition suivante :

5	Cyclométhicone*	24 g
	Cyclométhicone* et Dimethicone* copolyol	24 g
	Pareth* 15-3	1,5 g
	cire microcristalline d'hydrocarbures ramifiés	13 g
10	phytostérols	6 g
	triclosan	0,15 g
	microcapsules de l'essai A	3 g
	acid glycyrrhétinique	1,5 g
	parfum	0,2 g
15	H₂O	26,65 g

20 Revendications

- 1 Composition antimicrobienne pour application sur la peau comprenant des microcapsules contenant un agent antimicrobien, caractérisée en ce que la paroi desdites microcapsules est constituée de collagène et de glycosaminoglycane réticulés au moyen d'un agent réticulant.
- 25 2 Composition antimicrobienne selon la revendication 1, caractérisée en ce que le collagène est un atélocollagène.
 - 3 Composition antimicrobienne selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que le glycosaminoglycane est choisi parmi les chondroïtine-4 sulfate, les dermatanes sulfate et les héparanes sulfate.
- 4 Composition antimicrobienne selon l'une des revendications 1 et 3, caractérisée en ce que l'agent réticulant est un dichlorure d'acide.
 - 5- Composition antimicrobienne selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'agent réticulant est le dichlorure de sébacoyle.
- 6 Composition antimicrobienne selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que les microcapsules contiennent une huile et un agent antimicrobien insoluble dans l'eau.
 - 7 Composition antimicrobienne selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'huile est un ester d'acide gras.
 - 8 Composition antimicrobienne selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que les microcapsules contiennent du triclosan et un triglycéride d'acide caprylique et caprique.
- 40 9 Application d'une composition antimicrobienne selon l'une des revendications précédentes com me déodorant corporel.
 - 10 Application d'une composition antimicrobienne selon l'une des revendications 1 à 8 comme bactéricide cutané.

45

50

55



Office européen des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE **EUROPEENNE**

Numéro de la demande

EP 90 40 2775

	CONCIDED				
DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie Catég				CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI.5)	
T,A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. page 414, résumé no. 223263v & JP-A-01 123 626 (TERUMO * Abrégé *	, Columbus, Ohio, US;	1.2	A 61 K 7/00 A 61 K 7/32 A 61 K 9/52	
T,A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. page 45, résumé no. 8515y, Co & JP-A-01 168 337 (TERUMO Abrégé *	olumbus, Ohio, US;	1.2	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CI.5) A 61 K	
		table point toutes les revendications			
	Le présent rapport de recherche a été établi pour toutes les revendications Liquido la recherche Date d'achèvement de la recherche			Examinateur	
	La Haye La Haye 14 novembre 90			COUCKUYT P.J.R.	
	CATEGORIE DES DOCUMEN	evet antérieur, mais publié à la u après cette date			

CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

- X: particulièrement pertinent à lui seul
- X: particulièrement pertinent à lui seul
 Y: particulièrement pertinent en combinaison avec un
 autre document de la même catégorie
 A: arrière-plan technologique
 O: divulgation non-écrite
 P: document intercalaire
 T: théorie ou principe à la base de l'invention

- date de dépôt ou après cette date
- D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons
- &: membre de la même famille, document correspondant

		*	F
			(a () () () () () () ()
			i
**			
		**	
4			
	54.5		